DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007557858

WPI Acc No: 1988-191790/198828

XRAM Acc No: C88-085557

Prodn. of polyester(s) by fermentation - using pseudomonas oleovorans, excess carbon source and limiting quantity of at least one other nutrients

Patent Assignee: RIJKSUNIV GRONINGEN (UYGR-N); UNIV RIJKS TO GRONINGEN (UYRI-N)

Inventor: LAGEVEEN R G; WITHOLT B

Number of Countries: 011 Number of Patents: 009

Patent Family:

	conc runary	•							
Ρa	tent No	Kind	Date	Apı	plicat No	Kind	Date	Week	
ΕP	274151	Α	19880713	EP	87202379	A	19871201	198828	В
NL	8603073	A	19880701	NL	863073	A	19861202	198830	
JР	63226291	A	19880920	JP	87305516	Α	19871202	198843	
US	5 <u>135859</u>	A	19920804	US	87127216	Α	19871201	199234	
ΕP	274151	В1	19940316	EP	87202379	A	19871201	199411	
DE	3789377	G	19940421	DE	3789377	Α	19871201	199417	
				EP	87202379	Α	19871201		
US	5334698	A	19940802	US	87127216	Α	19871201	199430	
				US	91770180	Α	19911002		
CA	1335370	С	19950425	CA	553209	Α	19871201	199524	
JP	2642937	B2	19970820	JP	87305516	A	19871202	199738	

Priority Applications (No Type Date): NL 863073 A 19861202 Cited Patents: 7.Jnl.Ref; A3...8830; EP 89039; JP 61070991; No-SR.Pub Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 274151 A E 27

Designated States (Regional): BE CH DE FR GB IT LI NL

US 5135859 A 18

EP 274151 B1 E 34

Designated States (Regional): BE CH DE FR GB IT LI NL

DE 3789377 G Based on patent EP 274151

US 5334698 A 20 Div ex application US 87127216

Div ex patent US 5135859

JP 2642937 B2 16 Previous Publ. patent JP 63226291

Abstract (Basic): EP 274151 A

A process for producing polyesters by aerobically culturing microorganisms with nutrient limitation is characterised by culturing Pseudomonas oleovorans (PO) bacteria under aerobic conditions in a nutrient medium contg. an excess of a carbon source, and a limiting quantity of at least one of the other nutrients essential for growth, the carbon source comprising at least one assimilable acyclic aliphatic hydrocarbon cpd. and if desired, recovering the biopolymer formed from the cells.

USE/ADVANTAGE - The structure of the biopolymer can be easily controlled by selecting the substrate. Polyester type biopolymers can be produced with side chains whose length can be varied in an adjustable manner and which may contain a terminal double bond. Owing to the terminal double bonds, the resulting biopolymer can easily be chemically modified in a controllable percentage of the side chains or cross-linked with other polymer chains. The polyesters obtd. can be used to form e.g. sutures, films or skin or bone grafts, or can be hydrolysed to produce optically active carboxylic acids or esters.

Abstract (Equivalent): EP 274151 B;

A process for producing polyesters by aerobically culturing micro-organisms with nutrient limitation, characterised by culturing Pseudomonas oleovorans bacteria under aerobic conditions in a nutrient medium contg. an excess of a carbon source and a limiting quantity of at least one of the other nutrients essential for growth, and if desired recovering the biopolymer formed from the cells, the carbon

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許番号

第2642937号

(45)発行日 平成9年(1997)8月20日

(24) 登録日 平成9年(1997) 5月2日

(51) Int.Cl. ⁴	識別記号	庁内整理番号	FΙ			、技術表示箇所
C12P 7/62			C 1 2 P	7/62		
/ A61L 17/00			A61L	17/00		
27/00				27/00	С	
C 0 8 G 63/06	NLP		C08G	63/06	NLP	
63/52	NPD			63/52	NPD	
•				兒	明の数1(全 16 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特麗昭62-305516		(73) 特許相	i者 999	999999	
(D1) ETHNE .3	1144			ijs	フュクスユニパシテイ	トテグロニ
(22)出顧日	昭和62年(1987)12	月2日		ンク	イ ン	
(DU) IIIDIH				才	ランダ国 9712 ピー	シー グロニン
(65)公開番号	特開昭63-226291			ゲ	ン, プロアストラット	5
(43)公開日	昭和63年(1988) 9	月20日	(72)発明者	f 17-	ーナード ウィソルト	
(31)優先権主張番号	•		1	才	ランダ国 9761 エィ	チアール エル
(32) 優先日	1986年12月2日			デ,	レンプラントヴェッ	グ 9
(33) 優先権主張国	オランダ (NL)		(72)発明者	f D-	-ランド ゲルハルト	ラピゲーン
(00) 202				才:	ランダ国 9726 ジー	エル グロニン
				か:	ン,ファン ヘムスケ	ルクストラッド
				2	14	
			(74)代理人	(弁)	里士 山本 秀策	
			審查1	客 新	見着一	
		ž.	(56) 多考	之際	J. Bacterio	1 154 (2)
					870-878 (1983)	

(54) [発明の名称] 勝楽によるポリエステルの製造方法、光学活性カルボン酸およびエステルの製造方法。およびポリエステルを含む製品

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】微生物を栄養源制限下で好気的に培養することによって、ボリエステルを製造する方法であって、シュードモナス オレオボランス細菌を好気条件下で、少なくとも1種の資化可能な非環状脂肪族炭化水素化合物を含有する炭素源の過剰量と、生育に必須の他の栄養源の少なくとも1種の制限量とを含有する栄養培地で培養すること;および

必要に応じて、形成されたバイオポリマーを該細胞から*

ここで、mは2~8の整数である。

【請求項3】次の構造式(1)を有する単位と次の構造 式(2)を有する単位とから構成されるポリエステル ※ *回収すること、

ただし、1種類の炭素源のみを用いる場合はn-オクタンを除く、

を包含する方法。

【請求項2】次の構造式(1)を有する単位から構成されるポリエステルを、6~12個の炭素原子を有するパラフィンまたはパラフィン酸化物を1種またはそれ以上含有する炭素源を用いることによって、生産することを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の方法:

(1)

※を、6~12個の炭素原子を有する非分岐1ーオレフィンの1種またはそれ以上を含有する炭素源を用いることによって、生産することを特徴とする特計請求の範囲第1

【請求項14】11個の炭素原子を有する1種またはそれ 以上の基質を、必要に応じて、7個および/または9個 の炭素原子を有する1種またはそれ以上の基質と組み合 わせて用いることによって、関鎖が4個、6個および8 個の炭素原子を有する (m=6、5および7) 共重合ポ リエステルを生産することを特徴とする特許請求の範囲 第2項から第4項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項15】10個の炭素原子を有する1種またはそれ 以上の基質と、11個の炭素原子を有する1種またはそれ び/または9個の炭素原子を有する1種またはそれ以上 の基質と組み合わせて用いることによって、側鎖が3 個、4個、5個、6個、7個および8個の炭素原子を有 する (m=2、3、4、5、6および7) 共重合ポリエ ステルを生産することを特徴とする特許請求の範囲第2 項から第4項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項16】12個の炭素原子を有する1種またはそれ 以上の基質を、必要に応じて、6個、8個および/また は10個の炭素原子を有する1種またはそれ以上の基質と 組み合わせて用いることによって、側鎖が3個、5個、 7個および/または9個の炭素原子を有する(m=2、 4、6および8) 共重合ポリエステルを生産することを 特徴とする特許請求の範囲第2項から第4項のいずれか 1つに記載の方法。

【請求項17】11個の炭素原子を有する1種またはそれ 以上の基質と、12個の炭素原子を有する1種またはそれ 以上の基質とを、必要に応じて、6個、7個、8個、9 個および/または10個の炭素原子を有する1種またはそ れ以上の基質と組み合わせて用いることによって、側鎖 が3個、4個、5個、6個、7個、8個および9個の炭 30 と;および 素原子を有する (m=2、3、4、5、6、7および 8) 共重合ポリエステルを生産することを特徴とする特 許請求の範囲第2項から第4項のいずれか1つに記載の 方法。

【請求項18】7~11個の炭素原子を有する1種または それ以上の基質を用いることを特徴とする特許請求の範 囲第2項から第4項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項19】8~10個の炭素原子を有する1種または それ以上の基質を用いることを特徴とする特許請求の範 囲第2項から第4項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項20】窒素またはリン制限で前記好気培養を行 うことを特徴とする特許請求の範囲第1項から第19項の いずれか1つに記載の方法。

【請求項21】 窒素制限で前配好気培養を行うことを特 徴とする特許請求の範囲第1項から第20項のいずれか1 つに記載の方法。

【請求項22】前記好気培養が、pH5~9、好ましぐは 約7にて、および37℃を下まわる温度、好ましくは約30 ℃で行われることを特徴とする特許請求の範囲第1項か ら第21項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項23】前記好気培養が、好ましくは空気による 飽和の約50%の溶存酸素分圧で、十分に撹拌して行われ ることを特徴とする特許請求の範囲第1項から第22項の いずれか1つに記載の方法。

【請求項24】前記好気培養が、二液相系で行われるこ とを特徴とする特許請求の範囲第1項から第23項のいず れか1つに記載の方法。

【請求項25】栄養源制限による前記好気培養が、細胞 密度が少なくとも2g/1に達する、栄養源制限なしの対数 以上の基質とを、必要に応じて、6個、7個、8個およ 10 増殖期後に、行なわれることを特徴とする特許請求の範 囲第1項から第24項のいずれか1つに記載の方法。

> 【請求項26】栄養源制限による定常期に形成される前 記バイオポリマー含有細胞が、該細胞のバイオポリマー 含有の顕著な低下が起こる前に、採取されることを特徴 とする特許請求の範囲第1項から第25項のいずれか1つ に記載の方法。

【請求項27】前記バイオポリマーが、前記採取細胞を スフェロプラストへ変換し、音波振動処理によってこれ らを破砕し;そして遠心分離した後に形成される最上層 を分離し; さらに必要に応じて、洗浄と乾燥を行うこ と、によって単離されることを特徴とする特許請求の範 囲第1項から第26項のいずれか1つに記載の方法。

【請求項28】前記バイオポリマーが、化学的に修飾さ れることを特徴とする特許請求の範囲第1項から第27項 のいずれか1つに記載の方法。

【請求項29】光学的に活性なカルボン酸またはエステ ルを製造する方法であって、

特許請求の範囲第1項から第28項のいずれか1つに記載 の方法により生産されるポリエステルを加水分解するこ

必要に応じて、得られたモノマーをエステル化すること を特徴とする方法。

【発明の詳細な説明】

(産業上の利用分野)

本発明は、栄養源制限下における微生物の好気的培養 によるポリエステルの製造方法に関する。

(従来の技術)

このタイプの方法はヨーロッパ特許公開公報第001566 9号に開示されている。そこでは、PHBと呼ばれるポリ (3-ヒドロキシ酪酸)の調製が述べられている。この 調製は、あるメチロバクテリウム オルガノフィラム (Methylobacterium organopnilum)株の栄養制限下, 特に窒素および/またはリンの制限下における好気培養 による。使用し得る炭素源は、安価なメタノールでああ る。他の傲生物もまたPHBの製造を目的として提案され ている。それには例えば、ローロッパ特許公開公報第00 46344号に開示されているアルカリゲネス (Alcaligene s) 種およびAppl.Microbiol.Biotechnol.23 (1986) 332 -329に記述のあるシュードモナス (Pseudomonas) 株が 50 ある。

は、関鎖のない化合物であるが、側鎖のある化合物も同 様に用いられ得、ポリマーになり得る。

飽和および不飽和側鎖の両方を含むポリマーを生産す*

*る本発明の方法は、構造式(1)を有する単位と構造式 (2)を有る単位とで構成されるポリエステルの生産に よって特徴づけられる。

10

(ここで、単は2~8の整数である。)

この生産は、6~12個の炭素原子を含み、側鎖を持たな い1種またはそれ以上の1-アルケン、および必要に応 じて6~12個の炭素原子を含み、関鎖を持たない1種ま たはそれ以上のパラフィンまたはパラフィン酸化物を含 む炭素源を用いて行われる。1-アルケンを唯一の炭素 源として用いる場合においても, 生成するバイオポリマ 一の側鎖の一部は飽和している。しかし、飽和および不 飽和側鎖の比率は、基質の混合物(例えばオクタンおよ びオクテン)を用いることにより変化させ得る。

本発明のこの変法は、特に利点を有している。末端の 20 二重結合のために、得られるバイオポリマーは側鎖の割 合を制御して化学的に容易に修飾または他のポリマー鎖 と架橋し得る。

本発明の好適な実施態様は、6個の炭素原子を有する1 種またはそれ以上の基質を用いて、側鎖が3個の原子を 有する (m=2) ポリエステルを生産することにより特 敬づけられる。 ヘキセン、 またはヘキセンおよびヘキサ ンを含む基質を用いる場合には、バイオポリマーの側鎖 の一部は末端二重結合を含む。

本発明の他の好適な実施態様は、7個の炭素原子を有す る1種またはそれ以上の基質を用い、側鎖が4個の炭素 原子を有する (m=3) ポリエステルを調製することに より特徴づけられる。側鎖の一部に末端二重結合を有す るポリエステルは、用いられる基質がヘプテン、または ヘプテンおよびヘプタンである場合に得られる。

上記の好適な実施態様は両者とも、本質的に、全ての 側鎖が同数の炭素原子を有するポリエステルの生産であ る。以下に述べる好適な実施態様は、そのような例では ない。

本発明のそのような好適な実施態様は、6個の炭素原子 40 を有する1種またはそれ以上の基質と7個の炭素原子を 有する1種またはそれ以上の基質を用い、側鎖が3個お よび4個の炭素原子を有する (m=2および3)共重合 ポリエステルの生産により特徴づけられる。これらおよ び全ての他の実施態様において、差質の選択およびその お互いの比率の両者において多くの変更が可能であり、 そして、これらの変更は、バイオポリマーにおける種々 の側鎖の比率を事実上無限に変えることができる。従っ てこの実施態様においては、次の組合せが用いられ得 る:ヘキサンおよびヘアタン;ヘキセンおよびヘアテ ※50 産することにより特徴づけられる。

10%ン; ヘキサンおよびヘプタン; ヘキセンおよびヘプタ ン: ヘキサン, ヘキセンおよびヘプタン; ヘキサン, ヘ

キセンおよびヘプテン:ヘキサン,ヘプタンおよびヘプ テン; ヘキセン, ヘプタンおよびヘプテン; そしてヘキ サン、ヘキセン、ヘプタンおよびヘプテン。そして、こ れらの組合せのそれぞれにおいて、種類の基質間の比率

は所望の値に選択することができる。

他の実施態様は、8個の炭素原子を有する1種またはそ れ以上の基質、そして、必要に応じて6個の炭素原子を 有する1種またはそれ以上の基質と組合せて用いて、個 鎖が3個および5個の炭素原子を有する(m=2および 4) 共重合ポリエステルを生産することにより特徴づけ られる。好適な基質は1-オクテンであり、必要に応じ てオクタン、ヘキサンおよび/またはヘキセンが組合せ て用いられる。

次に、好適な実施態様は、7個の炭素原子を有する1種 またはそれ以上の基質と8個の炭素原子を有する1種ま たはそれ以上の基質を、必要に応じて6個の炭素原子を 有する1種またはそれ以上の基質と組合せて用い、側鎖 が3個,4個および5個の炭素原子を有する (m=2,3,お よび4) 共重合ポリエステルを生産することにより特徴 づけられる.

さらに好適な実施態様は、9個の炭素原子を有する1種 またはそれ以上の基質を、必要に応じて7個の炭素原子 を有する1種またはそれ以上の基質と組合せて用い、側 鎖が4個および6個の炭素原子を有する(m=3および 5) 共重合ポリエステルを生産することにより特徴づけ Sha.

さらに他の好適な実施態様は、8個の炭素原子を有する 1種またはそれ以上の基質と9個の炭素原子を有する1 種またはそれ以上の基質とを、必要に応じて、6個および /または7個の炭素原子を有する1種またはそれ以上の 基質と組合せて用い、側鎖が3個、4個、5個および6個の 炭素原子を有する (m=2,3,4および5) 共重合ポリエ ステルを生産することにより特徴づけられる。

次の好適な実施態様は、10個の炭素原子を有する1種 またはそれ以上の基質を、必要に応じて6個および/ま たは8個の炭素原子を有する1種またはそれ以上の基質 と組合せて用い、側鎖が3個、5個および7個の炭素原子 を有する (m=2,4および6) 共重合ポリエステルを生

テル以外に大量の脂質および脂肪酸を含有する。これら を、例えば、10倍量のエタノール中でポリマーを沈澱さ せることにより除去する。ポリマーが沈澱後、上澄をデ カンテーションで除き、ポリマーの沈澱を圧縮空気を上 に流すことにより乾燥させる。ボリマーを次に、好まし くは、できるだけ少量のクロロホルムに溶解させ、つい で沪過後、10倍量のエタノールで再沈澱させる。 得られ た沈澱を再び最小容量のクロロホルムに溶解させ、その 後、上記溶液を鋳型に注ぎ、蒸発させることにより、合 成プラスチック材が得られる。蒸発はこの材料を真空下 10 でしばらくの間50℃に保持することにより促進され得

このようにして得られるポリエステルは、該ポリエス テルから、その全体または一部が構成される、縫糸、フ ィルム、皮膚、または骨移植材などの製品に利用され得

上記PHBについて記載した利用はまた、本発明により 生産されたポリエステルにも適用される。特に注目され るのは、得られたバイオポリマーを化学的に修飾する可 能性であり、この可能性はこのポリエステルが末端に二 重結合を有する側鎖を含む場合に、特にうまく実現され る。他のポリマー鎖との架橋もまた可能である。

本発明はまた、光学的に活性なカルボン酸またはエス テルを生産する方法を提供し、それは、本発明により生 産されたポリエステルの加水分解、および必要に応じて 行われる生じたモノマーのエステル化により特徴づけら れる。上述のように、そのような光学活性化合物は、化 学的手段を用いた場合は、光学的に純粋な形では容易に 得られない。本発明は従って、そのような光学的に純粋 な化合物の製造を容易に達成する方法を提供する。それ には例えば、薬剤の製造における中間体、または純粋に 科学的なおよび/または応用を指向した研究への利用性 があり得る。使用した基質の相異により、このプロセス により異なったモノマーが生じた場合には、必要に応じ てこれらは既知方法 (モノマーの鎖長および/または飽 和度の違いを利用した方法)により分離され得る。

本発明は、次の実験により詳述される。

1.バイオポリマーの構造

オクタンによる生育の間のシュードモナス オレオポ ランスによる重合物質の生合成は、1983年にDe Smetらに 40 より初めて示された。このポリマーは、メタノリシスさ れたモノマーの元素分析、赤外吸収スペクトル、および ガスクロマトグラフィーにより、ポリー3-ヒドロキシ ブチレート様 (PHA) ポリエステル, おそらくポリー3 ーヒドロキシオクタノエートと同定された。その後,3つ の同定化合物が、有機化学的な経路で合成され(Ketela ar6, Tetrahedron Letters 26 (1985), 4665-4668), その後このボリマーの絶対構造の決定が可能となった。

メタノリシスされたモノマーと、合成された(S)-3-ヒドロキシヘキサノエート メチルエステル.

14

(S) -3-ヒドロキシオクタノエート,メチルエステ ル、および(S)-3-ヒドロキシデカノエート メチ ルエステルとを比較することによって、シュードモナス オレオポランスによりオクタンで生育後に形成される ポリマーは、(R) -3-ヒドロキシヘキサノエートお よび(R)-3-ヒドロキシオクタノエートから成るこ とが確立された。オクタンでの生育後に形成されるポリ マーの一般的な構造式を第1図に示す。第1図におい て,Rはアルキル基ー(CH2) a CH3,またはアルケニル基ー (CH2) a-1-CH=CH2,を示し、ここでmは2~8整数で ある。基質としてオクタンを用いる場合には、バイオポ リマーは、モノマーR)-3-ヒドロキシヘキサン酸工 ステル (R=GH1)と、(R)-3-ヒドロキシオクタ ン酸エステル(R=CsH1)との共重合体である。

形成される他のポリマーにおけるモノマーの同定(以 下参照)は、そのポリマーの酸メタノリシスが有効であ り、その後精製したモノマーのメチルエステルを、ガス クロマトグラフィーと連結したマススペクトロメトリー で分析した。

20 2.分析

細胞内に貯蔵されるポリマーの形成に関する反応動力 学を分析するために、ポリマーの量を短時間で少量の培 養試料 (バイオマス) で測定し得る手段を用いて、再現 性のある方法を開発した。この方法は、微生物バイオマ ス中のポリー3ーヒドロキシブチレートの測定に対する Braunegg (Eur. J. Microbiol. Biotechnol. 6 (1978) 29 -37)の方法に基づいて開発した。

その方法によると、細胞培養の全試料を同時に加水分 解とメタノリシスを行い,その後ポリマーから形成され たモノマーのメチルエステルを、ガスクロマトグラフィ ーで分析する。2つのピークの典型的なガスクロマトグ ラフィーとマススペクトルを第2図に示す。第2図Aは オクタンで培養した細胞の分析後のGLCパターンを示 す。矢印で示すピークは重合物質に由来する。 t=5分 のピークは内部標準(安息香酸メチルエステル)であ る。第2図Bは最も重要なGLCピークのMSパターンを示 す。175におけるピークは3ーヒドロキシオクタン酸メ チルエステルモノマーのプロトン化型であり、192におけ るピークはNHI - 3 - ヒドロキシオクタン酸メチルエス テルを示す。第2図Cは、より小さいGLCピークのMSパ ターンを示す、147および164におけるピークはそれぞれ 3-ヒドロキシヘキサン酸メチルエステルのプロトン化 誘導休およびアンモニウム誘導休を示す。

この方法をシュードモナスのポリマーに対して開発す るために,n-オクタンによるシュードモナス オレオボ ランスの定常期培養の同一細胞試料を、100℃にて様々な 時間により、そしてメタノール中における種々の濃度の 硫酸で加水分解を行った(第3図)。第3図は、オクタ ンで生産されたバイオポリマーの加水分解時およびメタ 50 ノリシス時におけるインキュベーションの時間および硫

塩の制限、そして第5図Dはイオウの性げを行った場合のものである。 黒丸は細胞密度、そして白丸はバイオボリマーの量を示す。以下の表1は、これら栄養源制限の生成ポリマー量に対する効果を示し、細胞乾燥重量の百分率で示した。

17

表1:ポリマー生成に対 する制限の効果

制限	ポリマー(%)
P	15
S	7
Mg	10
N	15

一般に、ボリマーの生成は、窒素とリン酸制限下で最 良であると結論し得る。

5.他のパラフィンによるポリマーの形成

* 上記の第4項で述べたように決定した、ポリー3ーと ドロキシーアルカノエート生成の最適条件を用いて、他 のパラフィンを、ポリマー形成のための基質としての可 能を調べた。シュードモナス オレオボランスがCo~C 12のnーパラフィンで生育し得ることを示す文献がある ので、これらの化合物をまず調べた。

18

前培養の上を第3項のように行い、そして本培養を上 の第4項の窒素制限条件で行った。細胞密度およびポリ マーの百分率は、上の第3項に示すように測定した。

増殖およびボリマー形成の結果を第6図に要約する。 第6図において、使用されたパラフィンは、nーヘキサン (第6図A)、nーヘプタン(第6図B)、nーノナン(第 6図C)、nーデカン(第6図D)、nーウンデカン(第6 図E)、およびnードデカン(第6図F)である。 黒丸 は細胞密度を、そして白丸はバイオボリマーの量を示 す。表2は、ボリマーの最大生成量、この最大値に達す る時間、および生成ポリマーのモノマー組成を示す。

表2:種々のn-アルカンに対してシュードモナス オレオポランス

<u>2</u>・個々のⅡ-アルカンに対してシュードモテス オレオホノン により生成されるパイオポリマーおよびその組成

10

炭素源	ポリマ ーの量 (1)	随酵時間 (時間)(2)	ポリマー組成 (3)						
			3-0H-C6	3-0H-C7	3-011-08	3-OH-C9	3-OH-C10	3-0H-C11	3-0H-C12
ヘキサン	1.2	22	1					1	
ヘプタン	6,7	22		1					*
オクタン	12.5	31	0, 11		0.89				
ノナン	9,2	27		0,33		0.67			
デカン	12,5	31	0.10		0.66		0,24		
ウンデカン	8.4	54	-	0,23		0,63		0, 14	
ドデカン	3,4	54	0.02		0,31		0.36		0.31

- (!) パイオポリマーの最大量であり,単位はg/g細胞乾燥重量。
- (2) バイオポリマーの量が最大に達する機酔時間であり、単位は時間。
- (3) パイオポリマーにおける種々のモノマーの相対的な組成:

3-OH-O8:3-ヒドロキシーへキサノエート

3-OH-C7:3-ヒドロキシーヘブタノエート

3-OH-C8:3-ヒドロキシ-オクタノエート

3-OH-C9:3-ヒドロキシ-ノナノエート

3-OH-C10:3-ヒドロキシ-デカノエート

3-OH-C11:3-ヒドロキシ-ウンデカノエート

3-OH-C12:3-ヒドロキシ-ドデカノエート

シュードモナス オレオボランスが全てのこれらパラフィンに対してボリマーを生成し得ることがわかる。最良の増殖基質であることが知られている基質、すなわちオクタンおよびノナンは、ボリマー形成に最良の基質でもある。ボリマーの組成は、用いた基質に依存する。炭素数が偶数のパラフィンで生育後、炭素数が偶数のモノマーが全例で形成され、そして炭素数が奇数のパラフィンは、常に炭素数が奇数のモナマーとなる。これらモノマーは、常に3ーヒドロキシーアルカノエートであり、鎖長が基質の長さからGに変動する。GおよびGモノマ※50

※一に対して、ボイマー生成酵素は最大の特異性を有するようである。

6. オレフィンによるバイオポリマーの形成

シュードモナス オレオボランスは、また n-オレフィンを唯一の炭素源およびエネルギー源として利用できるので、バイオボリマーがこれらの基質でもまた形成されるかどうかを検討した。この研究のための醗酵は、上の第5項に従って行った。細胞密度およびボリマーの百分率は、第3項に示すように定量した。

これら不飽和パラフィンによって生育した後に生成し

)

10

20

クタンとの1:1混合物で加えられた。

醗酵は、第3項のように、10の攪拌タンク反応容器で、10~15%の有機層を用いて行った。

表5は、このようにして試験した基質、およびこの場合に、種々のモノマーを有するポリマーが実際生成するか否かを示す。また、オクタン分解の第1中間体である1ーオクタノールが、生育およびポリマーの基質として用い得るかどうかも調べた。これは、1ーオクタノールを唯一の炭素源およびエネルギー源として、シュードモナスオレオボランスを培養した場合に見出された。

ポリマー生成が、またさらに酸化されたパラフィン (オクタノール、オクタン酸)による生育の間にも起こ ることが期待される。

表5:他の炭化水素による生育の間 のシュードモナス オレオポ ランスによるパイオポリマー の形成

基質	パイオポリマー形成	生育
nーオクタン	+	₩
1-オクタノール	+	#
2-オクテン	+	+
2-メチルー1-オクテ ン	*	##
1ーオクチン	-	+
4ーオクチン		+
1,3-オクタジエン	8	+
1,4-オクタジエン	8.5	+
2,2-ジメチルヘプタン		+
2,2-ジメチルオクタン		#
2-オクタン	_	_
nージブチルエーテル	+	+

- 1 "生育"で示した欄における配号は、次の意味で ある:
 - ー 生育しない。
 - + 最終00値が1と5の間である中程度の 生育。
 - # 最終00値が5と10の間である適度の生育。
 - ## 最終OD値が10を越えるオクタンによる生育に匹敵する良好な生育。

9.他の菌株によるオリマーの形成

上に述べたすべての実験は、シュードモナス オレオ ボランスTF4-IL (ATCC 29347)を用いて行った。この 菌株は、時々GPo-1と呼ばれる。この野性型に加えて、数多くの関連菌株を、オクタンまたは1-オクタノールによる生育後のボリマー形成について調べた:GPo-12:0CTプラスミドを保持しないGPo-1、PpG-1:シュードモナス プチグ、Chakrabartyにより単 離されたものでプラスミドを含まない、PpG-6:0CTプラスミドを保持するPpC-1、

22

PpS-124: CAM/OCT融合プラスミドを保持するPpG-1. これらの歯株は、250mlのエーレンマイヤーフラスコ中の50mlE* 培地(第3項参照)で、4%オクタン、または0

CTアラスミドがない場合には、4%1-オクタノールを、 唯一の炭素源およびエネルギー源として用いて試験し

> 表6: <u>GPo-1</u>関連菌株によるポ リー3ーヒドロキシオク タノエートの生産

****		44 MT	ポリマーの量(%)(1)		
菌株	プラス ミド	基質	50×1の培 養物中	ブレート 上	
GPo−1	ост	オクタン	5,9		
GPo−1	ОСТ	1ーオクタ ノール	2,9		
GPo−12	-	1ーオクタ ノール	 -	6,1	
PpG-1	· _	1ーオクタ ノール	7.7	24.8	
PpG-6	ост	オクタン	1.8		
PpS-124	CAM/OCT	オクタン	0.02	+(2)	

(1): 細胞乾燥重量あたりの百分率であるが、絶対的な最大値ではない。

(2): 明らかに検出可能。

プラスミドを保持しない株、すなわちPpG-1が、細胞内にポリー3-ヒドロキシアカノエートを蓄積する事実から、ポリマー合成に関与する酵素がプラスミドではなく、染色体にコードされれていると結論し得る。

得られた結果は、またアルカノール、アルデヒド、カ30 ルボン酸、ジアルカノール、ジアルデヒドおよびジカルボン酸を単一炭素源として用いる場合にも、ボリマー生成が起こることを証明するか、あるいは示唆する。10.ボリー3ーヒドロキシアルカノエートのボリマー特性

精製ポリー3-ヒドロキシオクタノエートー3-ヒドロキシへキサノエート (PHOH) および精製ポリー3-ヒドロキシオクタノエートー3-ヒドロキシオクタノエートー3-ヒドロキシへキサノエート (PHOHU) の分了量 (MW)、融点 (Tm) およびガラス転移温度 (Tg) を決定した。得られた値を表7に示す。比較のために、ポリー3-ヒドロキシブチレート (PHB) の値も示す。







